# Best Available Copy

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-339263 (43)公開日 平成5年(1993)12月21日

(51) Int.Cl. <sup>s</sup>	識別記号	庁内整理番号	F 1	技術表示箇所
C 0 7 D 401/12	211	8829-4C		
A 6 1 K 31/435	AED	9360-4C		
31/47	ABU	9360-4C		
31/55	ABN	9360-4C		

審査請求 未請求 請求項の数1(全33頁)

(21)出願番号 特顯平4-147518 (71)出版人 000250100 满水蛭蒸株式会社 (22) 出版日 平成4年(1992) 5月8日 大阪府大阪市中央区伏見町4丁目2番14号 (72)発明者 長坂 達夫 特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年3月5日 東京都八王子市左入町521番地46 社団法人日本薬学会発行の「日本薬学会第112年会議院 (72)発明者 小杉 蘇幸 要旨集」に発表 東京都八王子市散田町1-1 西八王子ハ イツA-404 (72)発明者 川原 利雄 東京都清嶺市上清戸2-12-19-403号 (74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外2名) 最終官に続く

用である。

(54) 【発明の名称】 ジヒドロピリジン誘導体

(57) [要約] (修正有) 【構成】 式(1)のジヒドロビリジン誘導体。

H<sup>2</sup>C00C 11)

(式中、X、YはNO $_2$ 、ハロゲン原子を示し、R $_2$ は 次式等の基を示す。

(R<sup>2</sup> は低級アルキル基、アシル基等; R<sup>4</sup> 。 R<sup>6</sup> は

H. 低級アルキル甚; R<sup>6</sup> はH. フェニル基等を示す) 【効果】 カルシウム結抗作用、血圧降下作用を有し、 铁心症治療剤、脈循環改善剤、高血圧症治療剤として有 [特許請求の範囲] [請求項1] 次の一般式(1) \* [4:1]

(式中、X及びYはそれぞれニトロ基又はハロゲン原子を示し、 R<sup>1</sup> は次の (2) ~ (9) から選ばれる基を示す。

(ここで、R\* は磁板アルキル基、低級アルケニル基、アラルキル基、アンル基、トルエンスルホニル基又はエステル化されたカルボキンル基を示し、R\* は水素原子又は低級アルコキン基を示し、R\* は水素原子又は低級アルキル基を示し、R\* は水素原子、フェニル基、アラルキル基又は低級アルコキン、低級アルケニルオキシもしくはフェノキンで関係されていてもよい低級アルキル基と示し、R\* は水素原子、低級アルキル基スはアキル基と示し、R\* は水素原子、低級アルキル基スはアキル基を示し、R\* は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示し、R\* は低級アルキル基、アラルキル基又はフェニル基を示し、R\* は低級アルキル基。アラルキル基又はフェニル基を示す))で表わされるジヒドロビリジン誘導体

(8)

[発明の詳細な説明]

(9)

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は持続性のあるカルシウム 拮抗作用及び血圧降下作用を有し、狭心症や高血圧症の 治療薬として有用なジヒドロビリジン誘導体に関する。 【0002】

【従来の技術】カルシウム拮抗薬は、心筋や血管平滑筋 の服販取にあるカルシウムチャンネルに直接作用し、細 取外カルシウムイオンの細胞内流入を遮断する。その結 果、細胞内遊離カルシウムイオンの増加が抑制され、特 に血管平滑筋では筋の過収縮と不完全地軽が緩解され、 血管の拡張と降圧がもたらされる。このような作用を有 するカルシウム拮抗薬としては、ニフェジピン、ニカル ジピンに代表されるジヒドロビリジン誘導体が狭心症治 酸剤、耐循環改善剤、高血圧症治療剤等として広く使用 されている。

### [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらのジヒドロビリジン様導体は、作用持続時間が比較的短く、また反射性頻繁の発生をの副作用の点で充分規定を含るのではなかった。後って、本発明の目的は作用持 10 続時間が長く、副作用のなない術たなカルシウム拮抗薬\*

\*を提供することにある。

[0004]

(蝶類を解教するための手段) そこで、本発明者らはジ ヒドロビリジン限の3位のエステル部に種々の合葉系位 報度を選入し、その薬理作用を検討してきた結果、下記 一般式(1)で表わされるジヒドロビリジン誘導体が強 カでかつ対域的なカルジウム結式作用を有することを見 出し、本発味を変まするに至った。

【0005】 すなわち、本発明は次の一般式 (1)

[0006]

[(E2)

〔式中、X及びYはそれぞれニトロ基又はハロゲン原子を示し、

R1 は次の(2)~(9)から選ばれる基を示す。

[0007] (ここで、R'は低級アルキル基、低級ア ニル基又はエステル化されたカルポキシル基を示し、R ルケニル基、アラルキル基、アシル基、トルエンスルホ 50 は水素原子又は低級アルコキシ基を示し、R'は水珠

原子又は低极アルキル基を示し、R・は水素原子、フェ ニル基、アラルキル基又は低級アルコキシ、低級アルケ ニルオキシもしくはフェノキシで置換されていてもよい 低級アルキル基を示し、R! は水素原子、低級アルキル 基又はフェニル基を示し、R! は低級アルキル基、アラ ルキル基マはフェニル基を示す) 〕 で安わされるジヒド ロビリジン誘導体を提供するものである。

[0008] 本発明において、低級アルキル基として は、炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル基、例え はメチル基、エチル基、n-プロピル基、1go-プロ ピル基、n-プチル基、1so-プチル基、sec-プ チル基、tert~プチル基、n~ペンチル基、n~ヘ キシル基等が挙げられる。低級アルケニル基としては、 炭素数2~6の直鎖又は分岐鎖のアルケニル基、例えば ピニル基、アリル基、3-プテニル基等が挙げられる。 アラルキル基としては、ペンジル基、ジフェニルメチル 基、フェネチル基等が挙げられる。アシル基としては、 アセチル基、プロパノイル基、プチリル基等のアルカノ イル基及びペンゾイル基等のアロイル基が挙げられる。 エステル化されたカルポキシル基としては、例えばメト キシカルポニル、エトキシカルポニル、 tertープト キシカルポニル等のアルコキシカルポニル基、ペンジル オキシカルポニル、4-クロロベンジルオキシカルポニ ル、フルオレニルメトキシカルポニル等のアラルキルオ キシカルポニル基、フェノキシカルポニル、4-メトキ シフェノキシカルポニル、4-ジメチルアミノフェノキ シカルポニル、ナフチルオキシカルポニル等のアリール オキシカルポニル基が挙げられる。低級アルコキシ基と しては、炭素数1~6の直鎖又は分岐鎖のアルコキシ 基、例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロビルオキ 30 シ基、180-プロビルオキシ基、n-プチルオキシ\*

≠基、n-ヘキシルオキシ基等が挙げられる。低級アルケ ニルオキシ基としては、炭素数2~6の直鎖又は分岐鎖 のアルケニルオキシ基、例えばピニルオキシ基、アリル オキシ基等が挙げられる。

[0009] 一般式 (1) 中のR1 を示す的配 (2) ~ (9) の基のうち、(2)、(4) 及び/又は(5) が 特に好ましい。

[0010] 本発明の一般式(1) で表わされる化合物 のうち塩基性基を有する化合物は、薬理学的に許容し得 る酸と塩を形成することができる。斯かる酸としては例 えば塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リ ン酸等の鉱酸: ギ酸、酢酸、シュウ酸、クエン酸、コハ ク酸、フマール酸、マレイン酸、リンゴ酸、稻石酸、メ タンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸が挙げら れる。また、本発明化合物(1)は不斉炭素原子を有す るが、全ての光学活性体及びそれらの混合物は本発明の 範囲に包含されるものである。光学活性化合物は、光学 活性原料を用いて製造できる。また、光学活性な担体を 用いたクロマトグラフィーによりラセミ化合物を分離し て得ることもできる。更に、一般式 (1) で表わされる 化合物のうち塩基性を有するものである場合は、そのラ セミ化合物と光学的に活性な酸(例えば酒石酸、ジアセ チル酒石酸、ジトルオイル酸)とを作用させてジアステ レオマーの塩を形成させ、次いで品出、蒸留、クロマト グラフィー等で分離し、分離した塩から光学的に活性な 化合物を得ることもできる。

[0011] 本発明のジヒドロビリジン誘導体 (1) は、例えば次の反応式に従って製造される。

[0 0 1 2] (化31

〔式中、X、Y及びR!は前記と同じ〕

[0013] すなわち、ジヒドロビリジンー3ーカルボ ン酸(2)又はその反応性誘導体にアルコール(10) を反応させることにより、ジヒドロビリジン誘導体 (1) が暖査される。

【0014】ジヒドロピリジン-3-カルボン酸(2) の反応性誘導体としては、酸ハライドや混合酸無水物が 挙げられる。酸ハライドは、例えばジヒドロビリジンー

ム、四塩化炭素、クロルペンゼン等のハロゲン化炭化水 素類、ペンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、テト ラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトニ トリル、N. N-ジメチルホルムアミド等の非プロトン 性極性溶媒中、ピリジン、トリエチルアミン等のアミン 類の存在下又は非存在下に-70℃~100℃、好まし くは-20  $\sim$  -20  $\sim$  3-カルポン酸(2)に、ジクロルメタン、クロロホル 50 ロリド、三塩化リン、五塩化リン、オキシ塩化リン、三

7 臭化リン等のハロゲン化試薬を反応させることにより得 られる。特に、ハロゲン化試整として塩化チオニルを用 い、反応溶媒としてN、N-ジメチルホルムアミド又は ジクロルメタンを単独あるいは混合して用いて氷冷下に 反応を行うことが好ましい。

- 【0015】 これらのジヒドロビリジン-3-カルボン 酸(2)の反応性誘導体とアルコール(10)との反応 は、前述の溶媒と同様の溶媒中、ピリジン、ピコリン、 N. N-ジメチルアニリン、N-メチルモルホリン、ジ メチルアミン等の塩基の存在下に-70℃~100℃、 好ましくは-20℃~50℃で行うことができる。
- 【0016】反応混合物から目的化合物を単離するに は、常法、例えば溶媒留去、再結晶、カラムクロマトグ ラフィー等により行われる。
- 【0017】尚、原料化合物として用いられる化合物 (2) はHantzsch合成法及び改良法 (A. As himori et al. : Chem. Pharm. Bull., 39, 108 (1991)) により容易に
- 製造することができる。 【0018】また、もう一方の原料化合物であるR10 20 Hのうち、前配(2)、(3)、(5)、(6)又は (7) の構造を有する化合物は、例えば対応するケトン 体を水素化リチウムアルミニウムや水素化ホウ素ナトリ ウム等の還元剤を用いて還元する方法、当該還元反応後 に常法に従い置換基R! を導入する方法等を組み合わせ ることにより製造される。また、R1OHのうち、前記 (4) の構造を有する化合物は、例えばテトラヒドロキ ノリンドHO-CR\*R\*-CHR\*-Br又はエポキシ 化合物を反応させる方法、プロモ酢酸エステルを反応さ せた後還元する方法等により製造することができる。ま 30 4(0,16H,s),6,08(1H,t,J=7Hz),6,43-8,17(13H,m), た、R1OHのうち、前記(8) 又は(9) の機造を有 する化合物は、N-クロロプロピルペンズアゼピン体又 はN-クロロプロピルジベンズアゼピン体にHOCH<sub>1</sub> CH:NHR'を反応させることにより製造される。
- [0019] 【発明の効果】かくして得られるジヒドロビリジン誘導

体(1)は、強力かつ持続的なカルシウム拮抗作用を有 し、また持統的な血圧降下作用を有する。従って、狭心 症治療剤、脳循環改善剤、高血圧症治療剤として有用で

[0020]

【実施例】 次に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明 するが、本発明はこれらによって何ら制限されるもので はない。

[0021] 実施例1

- 1. 4-ジヒドロー2. 6-ジメチルー4- (3-二ト ロフェニル) - 3、5-ピリジンジカルボン酸 1-ベ ンジルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー4-キノリル メチル エステル (1):1.4-ジヒドロー2.6 ージメチルー4ー (3-二トロフェニル) -3.5-ピ リジンジカルボン酸水素メチル (244mg)を無水ジメ チルホルムアミドー無水ジクロロメタン (1:4) (5 ml) 混液に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル (8 8 mg) の無水ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を摘下し1時間 提拌した後、1-ペンジル-1、2、3、4-テトラヒ ドロー4ーキノリノール (160mg) の無水ジクロロメ タン (1 ml) 溶液を滴下し、3時間撹拌を続けた。反応 被に水を加えクロロホルムで抽出後、有機層を飽和食塩 水で洗浄し、乾燥、溶媒を減圧留去して得られた残瘡を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタ ン) で精製して、標題化合物 (1) 95 咳を得た。
- [0022] 褐色無晶形物質 \* H-WMR (CDC1\*) δ:1.68-2.13(2H, m), 1.94(2.52H, s), 1.96 (0.48E, s), 2.34(3E, s), 3.11-3.88(2E, m), 3.62(0.48E, s), 3, 63(2, 52H, s), 4, 42-4, 59(3H, n), 5, 34(0, 84H, s), 5, 4
- MS m/z:492 Or -NO. CH.). [0023] 実施例2
- 実施例1と同様にして表1に示す化合物(2)~化合物 (3) を合成した。
  - [0024]
  - [表]]

· <i>9</i>			10
	執	為 他 他 他 他 他 他	祖色無晶形物質
	·н-кия (сос)₃) ⊘ :	2 67-1 15 (18. a) 1, 189 C 518, a) 1, 199 (1938) a), b 67 - 13 (18. b) 2 3 (6. b) 18. a), b 68 (10. b) 18. a), b 74 (10. b) 18. a), c 10 (10. b) 18. a), c 1	10-2 (0) (2) (1) (1) (2) (2) (2) (1) (1) (1) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2
	質 母 スペクトル (m/2)	416 (M*-NO <sub>2</sub> CH <sub>8</sub> )	503 (M•)
H H H	R² .	-СН.	-CH <sub>2</sub> CH-CH <sub>2</sub> - 503 (M*)
2 CH <sub>0</sub> 00CC	2	M0,	NO.
	化合物番号	2	ო

### [0025] 実施例3

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4- (3-ニト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 1-(ペンジルオキシカルポニル) -1, 2, 3, 4-テト ラヒドロー4ーキノリル メチル エステル (4): 1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4- (3-二ト ロフェニル) - 3. 5 - ビリジンジカルボン酸水素メチ ル (321歳) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジク ロロメタン (1:4) (5ml) に溶解させ、氷冷下、塩 50 去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ

化チオニル (115%) の無水ジクロロメタン溶液を満 下し、1時間提拌した。これに、1- (ペンジルオキシ カルポニル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-キ ノリノール (2 5 0 mg) の無水ジクロロメタン溶液を満 下し、更にN-メチルモルホリン (8 9 mg) の無水ジク ロロメタン (0.5㎡) 溶液を滴下して氷冷下2時間提 **絆を続けた。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した** 後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥、溶媒を減圧留 11 ィー (ジクロロメタン:アセトン=50:1) で精製

し、標題化合物 (4) 365 meを得た。 【0026】 黄色無晶形物質

The New (CDC1s) 6 - 1. 79-2. 19 (2H, m), 2. 31-2. 39 (6H, m), 3. 33-4. 28 (1H, m), 3. 60 (3H, s), 4. 01-4. 28 (1H, m), 4. 99 (0. 5 H, s), 5. 01 (0. 5H, s), 5. 26 (2H, ABq, Jan-13Hz), 5. 76 (1H, s), 5. 71-8. 10 (13H, m).

\*版 a/z:5970計).
[0027] 実施例4

実施例3と同様にして、表2~表7に示す化合物 (5) ~化合物 (18) を合成した。

[0028]

		*		
	執	被 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他 他	黄色無晶形物質	
	. H-NMR (CDC) a) & :	15.5(0%, a), 1, 19-2, 13(0%, a), 2, 35(4, 5%, a), 2, 30(4, 5%, a), 2, 30(4, 5%, a), 2, 30(4, 5%, a), 2, 30(4, 5%, a), 3, 30(4, 5%, a), 3, 30(4, 5%, a), 4, 30(4, 5%, a), 3, 30(4, 5%, a), 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3,	1.65-2.22 (20. m) - 2. 25 (1. 51. a). 3. 57 (1. 68. m) - 3. 30 (1. 51. a). 5. 57 (20. 51. a). 5. 57 (20. 51. a). 5. 58 (11. 1. ± 2. 51. a). 5. 58 (11. 1. ± 2. 51. b). 5. 58 (11. 1. ± 2. 51. b). 5. 58 (11. 1. ± 2. 51. b).	
	質 量 スペクトル (n/2)		505 (N*)	
	R.	-C00C(CH <sub>2</sub> ), 563 (K')	-coch.	
=	2	NG <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	
	40000000000000000000000000000000000000	, rò	9,	
	【表 3 】			

[0029]

13	(		14
朝	数色無晶形物質	班 他 会 致 会 致	黄色無晶形物質
'H KYR (CDC1s) & :	1, 93-2, 30 CRI, m. 2, 30 CRI, a.), 2, 33 (1, 54, a.), 5. 56 CRI, f. s.), 5. 56 CRI, f. s.), 5. 56 CRI, s., 5. 60 CRI, s., 6. 50 CRI, s., 6.	1. 92-2. 30 (24, a). 2. 33 (34, a). 2. 35 (1. 741, a). 30 (24, a). 32 (34, a). 23 (34, a). 35 (34, a).	1 79-2 (1942), a.), 2.22 (5, 44. s.), 2.37 (0, 61. s.), 2.87 (0, 61. s.), 2.85 (14. s.), 2.85 (1
西 図 日 (2/三)	613(H+)	ı	686 (#*+1)
R2	-000-	-coo-	-coo-cu
2	MO.	MO.	NO <sub>2</sub>
上合物 器 号	-	∞	on

[0030]

	15
<b>对</b> 的無 局 形物質	货色無品形物質
1. 93-2. 27 (28. a), 2. 31 (38. a), 2. 37 (38. a), 2. 40 (13. s), 2. 97 (38. a), 2. 97 (38. a), 2. 90 (13. s), 2. 50 (13. s), 2. 90 (13. s), 2. 66-2. 88 (18. a), 2. 90 (13. s), 2. 10 (13. s), 3. 10 (13	1 60° 1 60° 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
568 (H*)	631 (H-)
-co-	-00001,-00
NO.	Mo.
	1. 92-2. 27 (28. n). 2. 37 (38. n). 2. 37 (38. n).  1. 93-2. 27 (28. n). 2. 37 (38. n).  2. 95 (10. 58. n). 2. 82-3. 86 (18. n).  2. 95 (10. 58. n). 2. 15 (15. n).  2. 95 (10. 38. n). 2. 15 (15. n).  3. 95 (10. 38. n). 2. 15 (15. n).  5. 95 (10. 38. n). 2. 15 (15. n).  5. 95 (10. 38. n). 2. 15 (18. n).  6. 97 (10. 38. n). 2. 15 (18. n).  7. 95 (10. 40. n). 7. 46 (10. 38. n). 4. 12 (18. n).  7. 95 (10. 38. n). 8. 96 (10. 38. n).  7. 95 (10. 38. n). 8. 96 (10. 38. n).  7. 95 (10. 38. n). 8. 96 (10. 38. n).  7. 95 (10. 38. n). 8. 96 (10. 38. n).

[0031]

【表5】

		(10)	特開刊	
	7		18	
##	<b>黄色無晶形</b> 物質	数的無體別	- 古色無晶形 - 物質	
'H-NNR (CDC1.a) Ø:	2.02-2.32(20, a), 2.32(30, a), 2.35(1.288, s), 2.32(1.748, s), 2.35(1.288, s), 2.37(0.748, s),	1.99-2.28 (201.a), 2.34 (301.a), 2.36 (1.51.a), 2.00 (1.51.a), 3.00 (1.51.a), 3.0	1, 89-2, 70,234, a), 2, 27,0, 844, a), 2, 28,02, 164, a), 3, 28,02, 164, a), 2, 27,00, 844, a), 2, 28,02, 184, a), 3, 28,02, 3, 28,03, 28,14, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 2	
質 屋 スペクトル (a/z)	633 (₩•)	_	475(M* -CeH3C & 2)	
R2	-C00	-COO-	-C00-CH <sub>2</sub>	
2	HO.	MO <sub>3</sub>	CC.	
化合物 由	13	13	71	

[0032]

【表6】

19		
## ##	效数 数数的無 <b>死物</b> 類	白色無晶形物質
. H-NAR (COC1) & :	1, 53(94, s), 1, 70-2, 15 (94, a), 2, 77-2, 38 (61, a), (67, 784, det. 4, 11, 134s), (87, 784, det. 4, 11, 134s), (87, 784, det. 261, a), 45 (61, 48s), (87, 48s), (8	1. 88-2. 28 (24 m.) 2. 28 (0. 934 e) 2. 29 (2. (74, e) . 3. 45 (0. 1984 cod3. 25 (0. 1934 e) . 3. 45 (0. 1984 cod3. 25 (0. 1934 e) . 3. 45 (2. (74, e.) . 3. 45 (2. (74, e.) . 3. 45 (2. (74, e.) . 3. 45 (0. 1934 e) . 3. 4
	(.w.) 28€ (w.)	(·N) 909
R <sup>2</sup>	-COOC (CH3) s	000-
2	CC	Cre
化合物 番 号	15	91
		【表7】

[0033]

-645-

21		
#J #2	白色無晶形 物質	炎黄色無晶 形物質
. +-XMR (CDC) a.	1. 87-2. 28(20, a), 2. 28 (0, 811, a), 2. 29 (2, 191, a), 4. 2. 20 (1, 191, a), 4. 2. 20 (1, 191, a), 4. 2. 20 (1, 191, a), 4. 25 (1, 191, a), 5.	10.09 (SW, 1) 1.83-1.83 (W, 2) 10.09 (SW, 1) 1.83-1.83 (W, 2) 2.14 (CM, 2) 1.83 (W, 2) 2.14 (CM, 2) 1.83 (W, 2) 2.14 (CM, 2) 1.83 (W, 2) 2.15 (CM, 2) 2.74 (CM, 2) 2.15 (CM, 2) 2.74 (C
対 政 スペクトル (m/2)	636 (M+)	679 (M+)
R2	-C00 - OCH,	-coo-
2	73	CEE
化合物番号	17	18

9歳)の熱水シクロリメタク (0. 5al) 格旅を添下。 1時間限件した。これに2-ペンジル・1, 2, 3 4 ーテトラヒドロ-4-イソキノリノール (2.3 9歳) の 無水ジクロリメタン (1.1) 格成を領下し、米や下 2号 間段件を続けた。反応版に水を加え、シクロロメタンで 抽出し、乾燥、所鑑を滅下下留去して得られた残酷をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセト 2-5:1) て精製し、概配化合物 (1.9) 3.21 mgを

### 【0035】 黄色無晶形物質

1 B-NMR (CDC11) 8:2.33(0.6E,s), 2.36(2.4E,s), 2.37(2.4 H, s), 2. 38 (0. 6E, s), 2. 74-2. 98 (2E, m), 3. 47-3. 91 (4H, m), 3. 60 (0. 6H, s), 3. 61 (2. 4H, s), 5. 10 (1H, s), 5. 77 (0. 8H, s), 5.80(0.2H, s), 5.96(0.8H, t, J=3Hz), 6.01(0.2H, t, J=5H z), 6, 76-7, 62(11H, m), 7, 83-7, 99(1H, m), 7, 98(0, 8H, t, J= 1.5Hz).8.05(0.2H.t.J=1.5Hz).

### MS m/z:553(M\*).

### [0036] 実施例6

ロフェニル) -3.5-ピリジンジカルボン酸 1. 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-メチル-4-イソキノ リル メチル エステル(20):1, 4-ジヒドロー 2. 6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル)-3. 5-ピリジンジカルボン酸水素メチル (493mg) をジ メチルホルムアミドージクロロメタン (1:4) (5m I) の混液に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル (177m g) のジクロロメタン (0.5ml) 溶液を加え 1 時間機 搾した。これに、2-メチル-1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロー4-イソキノリノール (218元) のジクロロ 20 メタン (1 ml) 溶液を滴下し、更にN-メチルモルホリ ン (136mg) のジクロロメタン (0.5ml) 熔液を液 下して氷冷下5時間提伸を続けた。反応確に水を加えジ クロロメタンで抽出し、乾燥、溶媒を減圧下留去して得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へ キサン:アセトン=5:1) で精製して黄色無晶形物質 を得た。更にシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジ クロロメタン:アセトン=20:1) でジアステレオマ 一を分離して、先溶出物20a (黄色無晶形物質) 95 ngと検密出物20b(黄色無晶形物質)121mgを得 30 6.83-7.50(11E,m),7.82-7.99(2E,m).

[0 0 3 7] 20a:1H-NMR (CDCIs) 8:2.36(9H,s), 2.52-2. 74 (2H. m), 3, 45 (1H. d. J=15Hz), 3, 59 (3H. s), 3, 69 (1H. d. J= 15Hz), 5, 08 (1H, s), 5, 82 (1H, s), 6, 01 (1H, t, J=5, 5Hz), 7, 1 0(1H, d, J=7.5Hz), 7.17-7.32(3H, m), 7.32(1H, t, J=8Hz), 7. 66(1H, dt. J=2.8Hz), 7. 98-8. 03(1H, m), 8. 07(1H, t. J=2H 20b: H-NMR (CDCls) & : 2. 34 (3H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 45 (3H, s), 2.83(2H, d, J=5Hs), 3.44(1H, d, J=15Hz), 3.59(3H, s), 3. 74 (1H, d, J=15Hz), 5. 05 (1H, s), 5. 80 (1H, s), 5. 91 (1 H. t. J=5Ez), 6.67(1H. d. J=7.5Ez), 6.98(1H. t. J=7.5Hz). 7.06(1H.d. J=7.5Hz), 7.19(1H.t. J=7.5Hz), 7.24(1H.t. J= 7. 5Hz), 7. 48(1H, dt, J=1. 5, 7. 5Hz), 7. 94-7. 99(2E, n). [0038] 実施例7

 4 - ジヒドロー 2. 6 - ジメチルー4 ー (3 - 二ト 1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-4-(3-二ト 10 ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸 2-(ベンジルオキシカルポニル) -1, 2, 3, 4-テト ラヒドロー4ーイソキノリル メチル エステル(2 1):1.4-ジヒドロ-2.6-ジメチル-4-(3 ーニトロフェニル) -3、5-ピリジンジカルボン酸水 案メチル (289mg) を無水ジメチルホルムアミドー無 水ジクロロメタン (1:4) (5ml) の混液に溶解さ せ、氷冷下塩化チオニル (103mg) の無水ジクロロメ タン (0.5ml) 溶液を加え1時間投砕した。これに2 (ベンジルオキシカルポニル) -1, 2, 3, 4-テ トラヒドロー4-イソキノリノール (222mg) の無水 ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を滴下し、氷冷下2時 間提拌を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽 出し、乾燥、溶媒を滅圧下留去して得られた残液をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン = 5:1) で精製して摂願化合物(21)171歳を得

#### [0039] 做色無晶形物質

H-NMR (CDC), ) 6:2, 17-2, 37(6R, m), 3, 43-3, 62(4R, m), 4. 18-4. 62 (2H, m), 4. 77-5. 33 (4H, m), 5. 64-5. 99 (2H, m.),

### MS m/z:597(M\*). [0040] 実施例8

実施例7と同様にして表8~表9に示す化合物(22) ~化合物 (26) を合成した。

[0041]

[表表]

2	CH*000C	HaC N CHa Hac

	轨	数色無晶形物質	黄色無晶形物質
	'H-NMR (CDC1 <sub>5</sub> ) & :	2, 19-2, 38 (GR. a.); 42-5, 34 (GR. a.); 24 45-5 (GR. a.); 28-6, GGR. a.); 6, 50-7, 62 (LR. a.); 82-8, G4(GR. a.);	2 3541, 148, a); 2, 37 (2, 728, a); 2, 3641, 148, a); 2 665, 3 644, a); 5, 611, 148, a); 2, 5261, 884, a); 2 764, a; 5, 1047, 384, a); 1107, 628, a); 5 764, 618, a); 7, 634, a); 8, 618, a); 5 5 604, 384, t, 1, 258, b); 6, 4, 78, 78, a); 7 12 - 1, 63 (71, a); 7, 84-2, 07 (28, a);
, W	3 文 ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( (	583 (н-)	-OCH <sub>4</sub> 584(N+1)
	e.	#	-0CH,
	RR	000-	-CH <sub>2</sub>
	2	ND,	NO.
	化合物番	22	23
		[表9]	

[0042]

	執	<b>黄色無晶形</b> 物質	黄色無晶形物質	<b>英色無晶形</b> 物質			
	. H-NNR (CDC1.a.) & :	1. 32-1, 17 (914, a), 2, 69-2, 29 (291, a), 13 (301, a),	2 18-2 38 (614. a). 3 38-3 51 (411. a). 3 38 (314. a). 4 18-4 6 (512. a). 4 18-5 32 (711. a). 5 18-5 18 (711. a, 13). 5 18-7 18 (101. a). 7 38-8 (3 (51. a).	2.05-2.21(63t.a), 2.385-5.41(63t.a), 2.49-2.57(63t.a), 5.773-6.00(13t.a), 6.590-6.67(13t.a), 6.67-7.50(12tt.a),			
	質 最 スペクトル (n/2)	-OCH <sub>4</sub> 508 (N·)	-OCH4 613(N°)	606(M+)			
	Re	ş	-0CH	Ŧ			
	20	- CH <sub>a</sub>	-000	000-			
	2	NO <sub>2</sub>	NO.	QX.			
	化合物 줌 号	24	52	56			
RJ S			9 核に溶解させ、氷冷下、塩化チオニ				

【0043】実施例 1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4-(3-二ト ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸 1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3- (p-トリルスルホニ ル) -3H-3-ペンズアゼピン-1-イル メチル エステル (27):1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチ ルー4- (3-ニトロフェニル) -3, 5-ピリジンジ カルボン酸水素メチル (357mg) を無水ジメチルホル ムアミドー無水ジクロロメタン (1:4) (5ml) の混 50 で抽出し、乾燥、溶媒を滅圧下留去して得られた残捨を

ニル (129 mg) の無 水ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を滴下し1時間脱幹 した。これに1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3- (p -トリルスルホニル) -3H-3-ベンズアゼピン-1 -オール (3 1 0 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶 被を落下し、更にN-メチルモルホリン (99mg) の無 水ジクロロメタン (O. 5ml) 溶液を滴下して、氷冷下 2時間提幹を続けた。反応液に水を加えジクロロメタン

シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:アセ トン=5:1) で綺麗して標頭化合物 (27) 235 kg を得た。

### [0044] 黄色無晶形物質

1 E-NMR (CDC1s) δ:2.35(2.35E,s), 2.36(0.75H,s), 2.39(3 H.s). 2.41(0.75H, s), 2.46(2.25H, s), 2.78-3.67(1.5H, m), 2.84 (0.75H, dd, J=7, 15H1), 2.94 (0.75H, dd, J=10, 14H g), 3.12(0.75H, d, J=13Hg), 3.23(0.75H, dd, J=10.15Hg), 3, 67 (0, 75H, s), 3, 68 (2, 25H, s), 3, 77 (0, 75H, J=6, 5, 13H z), 4,00(0,75E, dd, J=7, 14Hz), 5, 15(0,75E, s), 5, 20(0,25 · 10 74(1E, dt, J=4, 5, 12, 5Ez), 2, 98(0, 52E, 2E, t, J=4, 5Hz), 3, H, s), 5. 81(0. 75H, d, J=6. 5Hz), 5. 93(0. 75H, s), 5. 94(0. 25 H, d, J=6. 5Hz), 6. 07 (0. 25H, s), 6. 85 (0. 75H, d, J=7Hz), 6. 9 7-8. 29 (6H, n), 7. 44 (0. 25H, t, J=8. 5Hz), 7. 53 (0. 75H, d, J= 8, 5Ez), 7, 54 (0, 5H, d, J=8, 5Ez), 7, 63 (1, 5H, d, J=8, 5Hz), 7.74(0, 25H, d, J=8, 5Hz), 7.89-7.94(0, 75H, m), 8.00-8.04 (0.25H, m), 8.02(0.75H, t, J=2Hz), 8.09(0.25H, t, J=2Hz), MS m/1:630(M\*-1).

### 【0045】 実施例10

1、4-ジヒドロ-2、6-ジメチル-4-(3-二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 1, 2. 4. 5ーテトラヒドロー3ーメチルー3Hーペンズ アゼピン-1-イル メチル エステル(28):1. 2、4、5-テトラヒドロ-3-メチル-3H-ベンズ アゼピン-1-オールを用い実施例9と同様の方法によ り黄色結晶(塩酸塩)を得た。この結晶に飽和炭酸ナト

リウムを加えクロロホルムで抽出し、乾燥、溶媒を減圧 下留去して黄色無晶形物質を得た。このジアステレオマ 一の混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へ キサン:アセトン=5:1) で分離し、先溶出物質28 a (黄色無晶形物質) を79mm、後溶出物質28b (黄 色無品形物質) を230mg得た。

混合物: MS m/2:49205+1).

[ 0 0 4 6 ] 28a; H-NMR (CDCl) ) \$ :2.31(3E,s).2.37-2. 48(1H, m), 2.38(3H, s), 2.39(3H, s), 2.59(2H, d, J=5Hz), 2. 67 (3E, s), 5. 28 (1E, s), 5. 80 (1E, s), 5. 99 (1E, t, J=5Ez), 7. 08-7.24(4E, m), 7.38(1E, t, J=8Ez), 7.76(1E, d, J=8Ez), 8. 00-8,04(1H, m), 8, 15(1H, t, J=2Hz),

28b: 1 H-NMR (CDC1s ) # :2. 34 (3H. s). 2. 40 (3H. s). 2. 42 (3H. s), 2, 43-3, 07 (6H, m), 3, 66 (3H, s), 5, 17 (1H, s), 5, 92 (1H, t, J=5Hz), 6.03(1H, s), 6.51(1H, d, J=7.5Hz), 6.90(1H, dt, J=1.5, 7.581), 7.03-7, 14(2E, m), 7, 25(1E, t, J=8Hz), 7, 53 (1H. d. J=8Hz), 7, 94-7, 99(1H. m), 8, 09(1H. t. J=2Hz).

【0047】 実施例11

20 実施例9と同様にして表10~表11に示す化合物(2 9) ~化合物 (31) 、表12に示す化合物 (32) 及 び表13に示す化合物 (33) ~化合物 (34) を合成 した。 [0048] (表10]

. **	和茶	按的無過形勢的	黄色無晶形物質
	'H-NAR (CDC1 <sub>a</sub> ) ð :	2. 37(1, 0034; a), 2. 38(1, 0034; a), 2. 42-3. 196(4); a), 2. 44(1934; b), 3. 332-4. 77(1934; b), 3. 576. 77(1934; b), 6. 576. 77(1934; b), 6. 576. 77(1934; b), 6. 576. 77(1934; b), 7. 576. 77(1934; b), 7. 576. 77(1934; b), 8. 576. 77(1934;	25.22.28(6H. a). 2.74-4.2(6H. a). 2.55-5.6(5H. a). 4.78-5.2(5H. a). 5.67-5.86(7H. a). 5.66-2.0(1(3H. a).
	対 取 スペクトル (m/z)	568 (M*+1)	61104*)
	. R²	-CH <sub>2</sub> -	-00001-
CH*DOC H	2	HO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>
	化合物番	83	30

[0049] 【波11]

-651-

:

	33
執	<b>姓</b> 巴無臨形 參賓
. H-Էላያ (CDC1°) ଡ ፡	2. 16-2. 37(68; n), 2. 84-2. 04(18; n), 2. 02-4. 165(38; n), 2. 56-3. 65(48; n), 5. 03-5. 15(18; n), 5. 66-6. 16(50; n), 6. 91-7. 35(10); n), 7. 60-7, 65(11; n), 7. 82-8. 68(28; n),
質 留 スペクトル (m/2)	597 (M⁺)
Rª	
2	MO <sub>2</sub>
化合物番号	. 18

[0050] [表12]

30

40

20

	36
執	黄色無品形
.H-NAR (CDC1,) & :	1.64-2.12(2)K. a). 2.31(1.5)K. a). 2.32(1.5)K. a). 2.35(1.5)K. a). 3.35(1.5)K.
質 量 スペクトル (n/t)	662 (#*+1)
Rª	-50 F CH <sub>2</sub>
2	NO.
化合物番号	32

[0051]

【表13】

CH <sub>3</sub> 00C C	R <sub>9</sub> C N CH <sub>8</sub>

		30
电铁	黄色無品形物質	黄色無晶形物質
'H-NNR(CDC1.) 8:	10.72.06(4) a) 2.28-2.42(9), a), 10.72.27(1), 25.07(8), b), 5.30.07(4), 5.72.17(6), b), 5.30.07(4), c), 25.07(1), c), 6.36.07(4), c), 10.00, c), 6.36.07(4), c), 27.07(4), c), 7.10.07(4), c), 27.07(4), c), 6.37(2), 72(3), c), 27.37(6), c), 6.37(2), 72(3), c), 27.37(6), c), 6.34(0, 4), 4, 24(2), 2, 7, 3, 4, 6), 6.34(0, 4), 4, 24(2), 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2,	1. 66-2. STORN, a), 2. 75-3. OTOLN, a), 28-3. 37 SGM, a), 2. 43-4. SSTOR, a), 4. 98-5. STOR, a), 5. 89-6. SZOR, a), 6. 88-7. 78 CLIN, a), 7. 91-8. 23 CR, a),
質 塩 スペクトル (m/2)	—CH <sub>2</sub> 631 (M·)	597 (אי)
Rª	-50 <del>1</del> CH,	000-
2	NO <sub>2</sub>	NO2
化合物番 号	33	34
	1) を適下し1時間損	弁した。これに、

【0052】実施例12 1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4ー (3-二ト ロフェニル)-3.5-ピリジンジカルポン酸メチル 2- (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリル) エチル エステル (35):1, 4-ジヒドロ-2, 6 ージメチルー4- (3-ニトロフェニル) -3, 5-ピ リジンジカルボン酸水楽メチル (664mg) を無水ジメ チルホルムアミドー無水ジクロロメタン (1:4) (1 0ml) の混液に溶解し、水冷下塩化チオニル (0.2m 50 クロマトグラフィー (ヘキサン:アセトン=10:1)

し1時間攪拌した。これに、1,2,3,4 **ーテトラヒドロー1- (2-ヒドロキシエチル) キノリ** ン (290mg) の無水ジクロロメタン (1ml) 溶液を滴 下し、更にN-メチルモルホリン (202mg) の無水ジ クロロメタン (0.5ml) 溶液を滴下し氷冷下2時間提 **搾を続けた。溶媒を減圧下留去し、残渣にクロロホルム** を加えシリカゲルで濾過して大部分の不要物を除去し、 超被を減圧下留去して得られた残渣をシリカゲルカラム

で精製して標題化合物(35)691歳を得た。 [0053] 黄色結晶 ஹ 131-133℃ " H-NMR (CDCI,) &: 1.82-1.92(2H, m), 2.34(6H, s), 2.71(2 H, t, J= 6.5Hz), 3.24(2H, t, J=6Hz), 3.47(2H, t, J=6.5Hz), 3.65(3H, s), 4.19-4.28(2H, m), 5.12(1H, s), 6.54(1H, t, J= 7.58z), 6.56(1E, d, J=8.58z), 6.68-6.79(1E, br), 6.91(1 H. d. J=7, 5Hz), 6, 97-7, 02(1H, m), 7, 33(1H, t, J=8Hz), 7, 61 (1H. d. J=8Hx), 7, 95-8, 00(1H. m), 8, 11(1H. t. J=2Hx), MS m/z: 491(MT).

### [0054] 実施例13

 4 - ジヒドロー2、6 - ジメチルー4 ー (3 - 二ト ロフェニル)-3,5-ピリジンジカルポン酸 メチル 1-メチル-2-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 1-キノリル) エチル エステル (36):1, 4-ジ ヒドロー2、6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニ ル) -3、5-ピリジンジカルボン酸水素メチル (33 2mg) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタ ン (1:4) (5 mt) の混液に溶解し、氷冷下塩化チオ ニル (1ml) を摘下し1時間提拌した。これに、1. 2. 3. 4-テトラヒドロ-1-(2-ヒドロキシブロ 20 ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:アセトン= ピル) キノリン (26 7 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶液を滴下し、更にN-メチルモルホリン (303 mg) の無水ジクロロメタン(0.5ml) を滴下し氷冷下 3時間提拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣にクロロホ ルムを加えシリカゲルで濾過した後、濾液を減圧下留去 して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (ヘキサン:アセトン=8:1)で精製して概顕化合 物 (36) 344 収を得た。

[ 0 0 5 5 ] 1 H-NMR (CDC is) 8:1, 12(1, 5H, d, J=6, 5Hz), 1. 31 (1. 5E, d. J=6. 5Hz), 1. 70-1, 95 (2H, m), 2. 31 (1. 5E, s), 2. 32(3H. s). 2. 34(1. 5H. s). 2. 62-2. 72(2H. m). 2. 94-3. 59 (4H.p), 3, 65(1, 5H.s), 3, 67(1, 5H.s), 5, 08(0, 5H.s), 5, 10 (0.5H, s), 5.15-5.28(1H, m), 6.23(0.5H, s), 6.29(0.5H, s), 6.49-6.55(1.5H, m), 6.67(0.5H, d, J=HHz), 6.88(1H, t, J=8Hz), 6. 93-7. 03 (1H, m), 7. 35 (0. 5H, t, J=8Hz), 7. 36 (0. 5 H. I. J=8Hz), 7. 59-7. 66 (1E. m), 7. 96-8. 01 (1H. m), 8. 12(1

H. t. J=2Hz). MS m/z:505(H\*).

#### [0056] 実施例14

ロフェニル) -3, 5-ピリジンジカルポン酸 1-エ チルー2-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-キノ リル) エチル メチル エステル (37):1.4-ジ ヒドロー2、6-ジメチルー4-(3-ニトロフェニ ル) -3,5-ビリジンジカルポン酸水素メチル (33 10 2 ng) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタ ン (1:4) (5 al) の湿液に溶解し、氷冷下塩化チオ ニル (143mg) の無水ジクロロメタン (0.5ml) 溶 液を摘下し1時間攪拌した。これに1, 2, 3, 4-テ トラヒドロー1- (2-ヒドロキシブチル) キノリン (246mg) の無水ジクロロメタン (1mt) 溶液を滴下 し、更にN-メチルモルホリン (303mg) の無水ジク ロロメタン (0.5ml) 溶液をを滴下し氷冷下 2時間提 拌を続けた。反応核に水を加えジクロロメタンで抽出 し、乾燥、液媒を減圧下留去して得られた残酷をシリカ

4 - ジヒドロー 2. 6 - ジメチルー4 - (3 - 二ト

### 10:1) で精製して穏馴化合物 (37) を得た。 [0057] 褐色無晶形物質

1 H-NOR (CDC) a) & : 0. 55 (1. 5H. t. J=7. 5Hz), 0. 97 (1. 5H. t. J =7.5Hz); 1.38-1.90(4H, m), 2.32(1.5H, s), 2.33(1.5H, s), 2. 34 (1. 5H, s), 2. 35 (1. 5H, s), 2. 61-2. 71 (2H, m), 2. 89-3. 5 6(4E, m), 3.66(3E, s), 5.06-5.17(1E, m), 5.08(1E, s), 5.92 (0, 5H, s), 5, 92 (0, 5H, s), 6, 49-6, 57 (1, 5H, m), 6, 70 (0, 5H, d. J=8Hz), 6, 84-6, 90 (1H, m), 6, 93-7, 03 (1H, m), 7, 35 (1H, t, J=8Hz), 7.60-7.66(1H, m), 7.97-8.01(1H, m), 8.11(0.5 30 H. t. J=2Hz), 8. 12(0, 5H, t. J=2Hz).

### MS m/z:519(M\*).

[0058] 実施例15 実施例14と同様の方法により表14~18に示す化合 物 (38) ~化合物 (47) を合成した。

[0059]

(表14)

	執	<b>范色無晶形</b> 勢質	, 特色無晶形 物質
	·Н-ИИR(CDC1 <sub>8</sub> ) σ :	15-1. BI (28t of 28) (28t of 28) (1.58t of 28) (28t of 28)	1.62-1.88(2)h. a), 2.25(1.5)h. a), 2.26(1.5)h. a), 2.36(1.5)h. a), 2.36(1.5)h. a), 2.36(1.5)h. a), 2.36(1.5)h. a), 5.01(1.5)h.
	質 屋 スペクトル (a/2)	567 (M*)	581(8+)
CG0	Re	. н	H
CH*00C	R*	$\bigcirc$	-CH <sub>2</sub>
	化合物 番号	38	93
		【表15】	

[0060]

[0	0	6	1]

43		44
和	黄色特晶 mp 109~ 111で	本 也 也 也 性 也 性
·H-NWR (CDC1 <sub>3</sub> ) & :	1 45 (68t a) 1 100-182 (38t a) 2.35 (68t a) 680 (38t t, t-45 (195t a) 3.57 (195t a) 3.57 (195t a) 6 6 (38t a) 2.50 (101 a) 5.75 (18t a) 6 5 (18t t, t-45 (18t a) 5.75 (18t a) 6 5 (18t t, t-45 (18t a) 5.75 (18t a) 7 (18t t, t-45 (18t a) 5.75 (18t a) 5.75 (18t a) 6 (18t t, t-2) (18t a) 5.75 (19t a) 6.75 (18t a) 7 (18t a) 6.75 (18t a) 6.75 (18t a) 6.75 (18t a)	2 864.5 84 (1.5 8.9.) 84 (1.5 8.9.) 83 (84. 8.) 82 (1.5 8.) 82 (1.5 8.) 83 (1.
質 由 スペクトル (a/2)	519(8*)	535 (H*)
Re		<b>=</b> .
ě	-(CHe) 2	-СН эОСН э
化合物番号	07	7
		【表16】

•	5	40
## #\$	褐色無晶形物質	<b>松色蕉晶形</b> 物質
.н-мия (соста) в :	1.79-1.22(2)t, a), 2.33(4, 54, a), 2.35(1, 54, b), 2.87(1, 54, b), 2.87(1, 54, b), 2.87(1, 54, b), 2.87(1, 54, b), 3.77(1, 54,	1.15-C. St. 4, 1-711-1.1.25-C. St. 4, 1-711-1. 2. 17-17-17-17-17-17-17-17-17-17-17-17-17-1
選 (型 スペクトル) (a/2)	561 (M*)	549 (H°)
	- <u>-</u>	<del>x</del>
*	-CH3OCH3CH=CH3	-CH <sub>4</sub> OC <sub>2</sub> Hs

[0062]

【表17】

5

[0 0 6 3]							
	1	3	6	'n	n	7	

-	44	48
生 、 状	杨色無晶形物質	褐色無晶形物質
"H-HHR (CDC1 a) &:	1.06 (1.5% d. jedhe) 1.10 (1.5% d. jedhe) 1.21 (3% d. jedhe) 2.86 (1.5% d. jedhe) 2.31 (1.5%	0.920.134 t. 3-7.340.10.8 (f. 58, t. 1-7.58e). 1.53-176 trium 0.2.2860.135 s. 0.2.3703 s. 0.2.380.136 s. 0.3.380.136 s. 0.3.38
文 (四/2)	563 (N·)	S77 (M·)
us Des	· mes	±
å	-CH10-CH(CHa) a	-CH±0C4H*
化合物番号	44	
		(表18)

-650-

49	(10)	50
##	褐色無晶形物質	<b>动</b> 的無晶形 多宜
· H-NMR (CDC1 <sub>a</sub> ) $\delta$ :	1.00 (1.5) at A. Jeffer) 1.11 (1.5) at A. Jeff. Sign), 1.71 4.70 (200 at 3.5) at S.	1. 75-1.94(2)t. n. 2. 27(1. 5t. n. 2. 20(1. 5t. n.) 4. 22-47. 10. 2. 27(1. 5t. n.) 2. 20(1. 5t. n.) 4. 22-47. 10. 21. n. 1. 97(0. 5t. n.) 2. 90(1. 5t. n.) 5. 510(2) 24. 4. 4. 57(0. 5t. n.) 2. 90(1. 5t. n.) 5. 510(2) 24. 4. 4. 57(0. 5t. n.) 2. 90(1. 5t. n.) 5. 510(2) 24. 4. 5. 5. 54(1. 5t. n.) 5. 510(2) 24. 4. 5. 5. 54(1. 5t. n.) 5. 510(2) 24. 4. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 510(2) 24. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5.
質 数 スペクトル (a/z)	505 (M*)	567 (#*)
e E	• KJ	
R4	Ť	æ
合物	94	47

### [0064] 実施例16

1. 4 - ジヒドロー 2. 6 - ジメチルー4 - (3 - 二トロフェニル) - 3. 5 - ピリジンジカルポン酸メチル 1 - (フェノキシメチル) - 2 - (1, 2, 3, 4 - テトラヒドロキノリンー1 - イル) エチル エスァル (4 8) 3 53 ws を得た。この一部をとり、シリカゲルカラムクロコトグラフィー (ベンゼン: アセトン= 30:

1) でジアステレオマーを分離した。先溶出物質48a

(黄色結晶) と後溶出物質 4 8 b (黄色結晶) の比率は、4:3であった。

[0 0 6 5] 48a:mp136-138°C.

<sup>1</sup>B-N3R (CDC1, ) 6 1. B9-1. B9 (28, n), 2. 3 (3R, 1), 2. 5 (3R, 1), 2. 5 (3R, 1), 2. 5 (3R, 1), 2. 5 (3R, 1), 2. 7 (12R, 1), 3. 5 (12R, 1),

d, J=1, 2, 8Hz), 8. 04(1H, t, J=2Hz). NS m/z:597(M\*).

(48): H-MMX (CDC11) 0 :1. 71-1. 80 (28, 10), 2. 34 (38, 18), 2. 3 (5(H, 18), 2. 66 (2H, 1, 1-6. Sh2), 3. 11 (1H, 1, 1-5814), 3. 13- (1H, 1, 1-5814), 3. 13- (1H, 1, 1-5814), 3. 26 (1H, 1, 1-5814), 3. 26 (1H, 1, 1-514), 3. 60 (3H, 2), 4. 14 (2H, 4, 1-3. Sh2), 5. 09 (1H, 2), 5. 35-5. 4. 3 (1H, 10), 6. 06 (1H, 2), 6. 54 (1H, 1, 1-7. Sh2), 6. 56 (1H, 4, 1-7. Sh2), 6. 93- 7. 00 (4H, 10), 7. 27-7. 32 (2H, 10), 7. 38 (1H, 1, 1-814), 7. 66- 7. 77 (1H, 10), 8. 00 (1H, 10d, 1-1, 2, 8H2), 8. 17 (1H, 1, 1-2H2), 10

### [0066] 実施例17

1、4 - ジヒドロ - 2、6 - ジメチルー 4 (3 - 二ト ロフェニル) - 3、5 - ピリジンタカルボン路 2 -( (3 - (1, 2, 4, 5 - デトラヒドロ - 7、8 - ジ メトキシ - 2 - オキソ - 3 H - 3 - ペンズアゼピン - 3 - イル プロビル) - メチルアミノ ユチル メチル エステル (4 9): 1、4 - ジヒドロ - 2、6 - ジメチ ルー4 - (3 - 1 トロフェニル) - 3、5 - ピリジンジ カルポン酸水素メチル (5 4 8 kg) を無水ジメチルボル 20 ムアミド - 無水ジクロロメタン振解 (1: 4) (5a) に除かし、これに米布下、銀化デオニル (19 5 kg) の 蟹水ジクロロメタン (0. 5a) 移版を属下し、0 でで 1財間競争した。この溶版に、4, 5 - ジヒドロ - 3 - 52 (3 - ((2 - ヒドロキンエチル)メチルアミノ)プロ ピル)-7,8-ジメトキシー3H-3-ベンズアゼピ ン-2 (1 H)-オン (5 0 4 m)の無水ジクロロメタ (1 m) 溶液を調下した数・買いトメチルモルホリン (1 5 2 m)の無水ジクロコメタン (0 5 m)溶液 を筒下し、冷冷下、2時間能拌を設けた。反応被に水を 加入ジタロコメタンで抽出し、成熟、溶液を破圧倒去し で得られた残酷をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム・メター・ルー 10・1)で開発して、

## 70 標題化合物(49)553或を得た。(0067) 黄色無品形物質

 $\begin{array}{lll} 1 + \log(CO(1), 0 & 1.1, 66-1.78 (ZH, 9.), 2.2 (ZH, 9.), 2.35 (3, 8.), 2.36 (3H, 9.), 2.37-2.45 (ZH, 9.), 2.51-2.57 (ZH, 9.), 3.63 (3H, 9.), 3.72 (2H, 9.), 3.63 (3H, 9.), 3.72 (2H, 9.), 3.63 (3H, 9.), 3.72 (2H, 9.), 3.63 (3H, 9.), 3.72 (3H, 9.), 3.63 (3H, 9.), 3.72 (3H,$ 

### 20 [0068] 実施例18

実施例17と同様にして、表19〜表21に示す化合物 (50)〜化合物(53)を得た。 [0069] [表19]

54

5**3** 

黄色無晶形 軐 1.14(3H, t, 1-8Hz), 1.99-2.14(2H, tr).
2.8(3H, s), 2.73-3.15(8H, br), 3.11(2
3.46(2H, t), 3.85(6H, s), 4.33-4.47(2H, s), 3.85(6H, s), 4.33-4.47(2H, s), 3.85(6H, s), 4.33-4.47(2H, t), 5.87(2H, t), 5.87 "H-NWR (CDC1s) 8: ガイルンと (2/11) 664 (M<sup>-</sup>) à 中 23

【表20】

[0070]

55	(23)	56
和茶	黄色無曷形物質	<b>抽色無晶形</b> <b></b> <b></b> <b></b> <b></b> <b></b> <b></b> <b></b>
'H-WAR (CDC1 <sub>2</sub> ) &:	2. 80 (2. 204, 2. 80 (3. 4. 2. 4. 8. 8. 4. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8. 8.	1. 74-1. 86 CW. n.) 2. 38 GW, sp). 2. 35 GW, sp). 3. 16 GW, tF. 58 GW, sp). 3. 16 GW, tF. 58 GW, sp). 3. 16 GW, tF. 58 GW, sp). 3. 16 GW, sp). 3. 16 GW, tF. 58 GW, sp). 4. 16 GW, tF. 58 GW, sp). 5. 16 GW, sp). 5. 17 GW, tF. 58 GW, sp). 5. 18 GW, tF. 58 GW, sp). 5. 18 GW, tF. 58 GW,
	126 (M·)	712(M°)
. E	-CH3-	
化合物番号	51	25

【0071】 【夜21】

57 黄色無晶形 ⅎ ж 西河 H-NMR (CDC1 s) & 0,0,0,0,0,4,0,0 資うで 678(W<sup>\*</sup>) 5

83

と合物

1, 4-ジヒドロー2, 6-ジメチルー4-(3-二ト ロフェニル)-3.5-ピリジンジカルポン酸 2-(3-(10.11-ジヒドロ-5H-ジベンズ 「b. f] アゼピン-5-イル) プロピル) メチルアミ ノトエチル メチルエステル (54):1.4-ジヒド ロー2. 6-ジメチルー4-(3-ニトロフェニル)-3. 5 - ピリジンジカルボン酸水素メチル (4 7 5 mg) を無水ジメチルホルムアミドー無水ジクロロメタン (1:4) (5ml) の混液に溶解させ、氷冷下、塩化チ オニル (170歳) の無水ジクロロメタン (0.5歳) 溶液を滴下し1時間撹拌した。この溶液に、10,11 -ジヒドロ-5-(3-((2-ヒドロキシエチル)メ チルアミノ) プロビル} - 5 H - ジベンズ [b, f] ア ゼピン (385 mg) の無水ジクロロメタン (1 ml) 溶液 を摘下し、更にN-メチルモルホリン (131mg) の無 水ジクロロメタン (0.5ml) 溶液を加え、氷冷下4時 間攪拌を続けた。反応液に水を加えジクロロメタンで抽 出し、乾燥、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカ 20 ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:アセトン= 5:1) で類似して、複類化合物 (54) 180mgを得 た.

#### ~。 【0073】黄色無晶形物質

[0072] 実施例19

18-NB(COC1) 0:1.64-1.76(22, n).2.15(3E, s).2.3(26 E, s).2.37(3E, s).2.42(2E, I, I=TB1).2.53(2E, d).1.93, TB 2).3.15(4E).3.63(2E, s).3.74(2E, I, I=TB1).4.09(2E, d1, I=3, TB1).5.10(1E, s).5.76(1E, s).6.90(2E, d1, I=1. 5.7B1).7.04-7.15(6E, s).7.34(1E, I, I=BB1).7.55(1E, d, I=BB1).7.96-02(1E, s).8.09(1E, I, I=IE).7.

### 30 MS m/z:607 (Mr).

【0074】 狭路例20 実施例19と同様にして表22~表23に示す化合物 (55) ~化合物(58) を合成した。 [0075]

[数22]

aп

-664-

59

	華	<b>対色無晶形</b> 移宜	黄色無晶形物質
	: € (° L)QD) bkn-H₁	0. 69 (GR. t. 1-778), 1. 86-1, 73 (GR. n.), 2. 53 (GR. s.), 2. 67 (GR. t. 1-778), 4. 10 (GR. t. 1-680), 5. 10 (G	1. 62-1. 73(24, a), 2. 31(34, a), 2. 38(34, a), 2. 44(34), 4. 1-37(3), 2. 62-7. 72(34), a. 1. 20(44, a), 3. 30(34, a), 3. 70(34, a, 1-77)a), 4. 01-4. 16(27), a. 3. 01(48, s), 5. 17(11, a), 6. 80(34, a, 1-5. 710), 7. 01-7. 13(34, a), 7. 15(34, a), 7. 17. 17. 13(34, a), 7. 17. 17. 17. 17. 17. 17. 17. 17. 17.
	質 量 スペクトル (m/2)	638 (M·)	(+W) 00L
KD2 R			

[0076]

設 (表23)

化合物番号	抑制率 (%)
19 29 38 =7.55E>	76.5 60.7 42.5 97.5

### 【0079】試験例2 (血圧降下作用)

高血圧自然発症ラット (以下、「SHR」と略す) に被 検婆を経口投与し、血圧降下作用を検討した。すなわ 10 ち、WeeksとJonesの方法(Weeks J. R. and Jones J. A., Proc. So c. Exptl. Bil. Med., 104卷, 646 - 648頁(1960年)) に即じて、25~40週節 のSHRの腹部大助駅にカテーテルを留置した。 術後2 ~3日経過してから、背頭部から体外に導出したカテー テルを血圧測定装置(ポリグラフRM-6000:日本 光電) に接続し、無麻酔・無拘束の条件下で、血圧及び 心拍数を測定した。被検察は、0、5%カルポキシメチ ルセルロースに懸潤して経口投与した。4時間以上の血 20 圧測定によって得られた基準血圧に対し、被検薬によっ て最も低下した時の血圧をもって次式により降圧率を求

めた。

[0080] [数1]

(33)

A:基準となる血圧

【0081】結果を表25に示す。尚、表中の化合物番 号は実施例に示したとおりである。 100821

【表25]

化合物番号	降圧率 (%) *
19	2 9. 1
29	3 1. 8
38	3 7. 2
ニフェジピン	2 4. 3

\*:各サンブル10mg/kg経口投与による降圧%

フロントページの絞ぎ

(72) 學明者 柿本 雅節 広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬 株式会社内

(72)発明者 田村 浩一 広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬 核式会补内

(72) 発明者 平田 晃陰 広島県高田郡甲田町下甲立1624 荷永製薬 株式会社内

2/7/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2003

Thomson Derwent. All rts. reserv. 009751958 WPI Acc No: 1994-031809/199404 Novel dibydro-pyridine derivs - are long-lasting calcium blockers and anti hypertensives, used in treatment of angina pectoris, cerebrovascular disease and hypertension Patent Assignee: WAKUNAGA SEIYAKU KK (WAKT)

Number of Countries: 001

Number of Patents: 001 Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 5339263 A 19931221

JP 92147518 A 19920608 199404 B

Priority Applications (No Type Date): JP 92147518 A 19920608

JP 5339263 A 33 C07D-401/12

Abstract (Basic): JP 5339263 A X, Y = nitro or halo and R1 = a gp. of formula (2)-(9), R2 = lower alkyl, lower alkenyl, aralkyl, acyl, toluenesulphonyl or esterified carboxyl; R3 = H or lower alkoys; R4 = H or lower alkyl, r85 = H, phenyl, aralkyl, or lower alkoys plower alkenyloxy or phenoxy; R6 = H, lower alkyl or phenyl; and R7 = lower alkyl, aralkyl or phenyl. USE/ADVANTAGE - (1) shows long-lasting calcium blocking and anthypertensive effects, and are useful for the treatment of angina pectoris, cerebrovascular disease and hypertension. In an example, 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-3,5-pyridine-dicarboxylic acid methyl hydride (244mg) was dissolved in (DMF/CH2C12-1/4) (5ml), to which a CH2C12 soln. (0.5ml) of thionyl chloride (88mg) was added dropwise under ice-cooling and stirred for 1 hr. A CH2C12 soln. (1ml) of 1-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-quinolinol (160mg) was added to the soln, stirred for 3 hrs., treated with water and extracted with CHCl3. The organic layer was washed with satd. saline soln, dried and evaporated in vacou. The residue was chromatographed on silica gel (cluent: CH2C12) to give 95mg 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylic acid 1-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-quinolyl methyl ester. Dwe,00

Derwent Class: B03 International Patent Class (Main): C07D-401/12 International Patent Class

(Additional): A61K-031/435; A61K-031/47; A61K-031/55

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

•
☐ BLACK BORDERS
$\square$ image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
$\Box$ blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
$\square$ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
$\square$ reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
□ OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.